DIALOG(R) File 352: Derwent WPI (c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

003724166

WPI Acc No: 1983-720360/198330

Curable resin compsn. - comprising unsatd. polyester derived from specified carboxylic acid compsn., and ethylenically unsatd. monomer Patent Assignee: MITSUBISHI ACETATE CO LTD (MIST); TEIJIN LTD (TEIJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 58103519 A 19830620 198330 B
JP 90031090 B 19900711 JP 81200828 A 19811215 199031

Priority Applications (No Type Date): JP 81200828 A 19811215 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 58103519 A 10

Abstract (Basic): JP 58103519 A

Compsn. comprises 40-80 wt. % unsatd. polyester obtd. from a compsn. which contains cyclic polycarboxylic acid with at least 3 carboxyl gps. or its reactive deriv. gps., dicarboxylic acid with ethylenic unsatd. gp., at least 1 bulky alicyclic dicarboxylic acid with at least 2 carboxyl gps. or its reactive deriv. gps. and at least 1 kind of up to 50C bulky glycol with branched aliphatic chain and/or alicyclic chain and 20-60 wt. % of ethylenic unsatd. gp. contg. monomer with compatibility to the unsatd. polyester and polymerisation initiator.

As curing time is reduced and warp, yellowing of cured product are prevented and volumetric contraction in curing reduces, it is used for protective film material for electric insulating material, paint, adhesive, laminate material, fibre processing, protective reinforcement of plastics and glass, protection of metal surface, etc.

Derwent Class: A23; G02; P84

International Patent Class (Additional): CO8F-299/04; CO8G-063/54;

C08L-067/06; C09D-167/00; C09J-004/00; G03F-007/00

⑲ 日本 国特許庁(JP)

① 特許出願公告

⑫特 許 公 報(B2)

平2-31090

⑤Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	899公告	平成2年(1990)7月11日
C 08 F 299/04 C 08 G 63/54 C 09 D 167/00 C 09 J 4/00 G 03 F 7/004	NPF PEK JBT NPG	7445-4 J 6904-4 J 8933-4 J 8620-4 J 7124-2H		
				発明の数 1 (全10頁)

❷発明の名称 硬化性樹脂組成物

判 昭63-11465 ②特 瓸 昭56-200828 多公 開 昭58-103519

经出 願 昭56(1981)12月15日 @昭58(1983)6月20日

@発明者 橋 本 鍈 一 山口県岩国市桂町1-6-5

⑩発 明 者 山浦 道雄 東京都八王子市中山3-71-16

@発明者 板倉 義 雄 東京都西多摩郡羽村町緑ケ丘5-11-20

の出 願 人 帝人株式会社 大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号

四代 理 人 弁理士 前田 純博

審判の合議体 審判長 熊田 和生 審判官 海老澤 良輔 審判官 高 梨 操 圖参考文献 特公 昭46-7464 (JP, B1) 特公 昭48-6188 (JP, B1)

1

の特許請求の範囲

下記(A)と(B)とからなる組成物と(C)とからなる 硬化性樹脂組成物。

- (A) 下記(2)及び(3)又は(1), (2)及び(3)からなるカル に20モル%以上含有するグリコール成分とから 得られる不飽和ポリエステルを40~80重量%。
 - (1) 少くとも3個のカルボキシル基またはその 反応性誘導体基を有する環状ポリカルボン 酸、
 - (2) エチレン性不飽和基含有ジカルボン酸、
 - (3) 少くとも 2個のカルボキシル基またはその 反応性誘導体基を有する嵩高い脂環族ジカル ポン酸の少くとも1種、
 - (4) 水素化ピスフエノールAのエチレンオキシ 15 8 ド付加体(2~10モル)又は水素化ピスフェ ノールAのプロピレンオキシド付加体(2~ 10モル)の少なくとも1種、
- (B) 該不飽和ポリエステルと相溶性を有するエチ レン性不飽和基含有単量体20~60重量%;
- (C) 重合開始剤

2 前記(A)の(3)が、シクロヘキサン環、シクロヘ キセン環、またはビシクロ環を有することを特徴 とする第1項記載の硬化性樹脂組成物。

2

- 3 前記(A)の(4)が、少くとも1個のシクロヘキサ ン環を有し、炭素原子数16以上である第1項又は 第2項記載の硬化性樹脂組成物。
- 4 前記(A)の(1)がトリメリット酸または無水トリ ボン酸成分と少なくとも(4)をグリコール成分中 5 メリット酸である第1項~第3項記載のいずれか の硬化性樹脂組成物。
 - 5 前記(A)の(2)がフマール酸である第1項~第4 項記載のいずれかの硬化性樹脂組成物。
 - 6 前記(A)の(4)の他に更に分岐状の脂肪族鎖を有 10 するグリコールを少なくとも1種を併用する前記 第1~5項記載の硬化性樹脂組成物。
 - 7 前記(B)が少くとも1つの芳香族環またはシク ロヘキサン環を含むことを特徴とする第1項~第 5 項記載のいずれかの硬化性樹脂組成物。
 - 光硬化性であることを特徴とする第1項~第 6 項記載のいずれかの硬化性樹脂組成物。

発明の詳細な説明

本発明は、硬化性樹脂組成物に関し、更に詳し くは不飽和ポリエステルを主成分とし、かつ硬化 20 時の体積収縮が低減された有用な硬化性樹脂組成 物に関する。

従来、光や熱によつて硬化して皮膜その他樹脂 成形品をつくり得る樹脂組成物には各種のタイプ があり、熱硬化型樹脂及び光硬化型樹脂が広く使 用されている。なかでも近年光硬化型の感光性樹脂の普及は目ざましく、特に液状感光性樹脂は、高分子設計により多様な用途への適応性に富み、作業環境の改善にも寄与し、硬化速度が速いこと等の経済性の点から幅広い用途に利用されてい 5 る。しかし、現実には、それら硬化物が成型性、密着性、耐薬品性、物理的特性等諸特性の全てを満足するものではなかつた。特に、硬化時における体積収縮により密着性不良(剝離)、反り、流れによる成型歪等が発生し、得られる硬化物の性 10 能を低下させることが多いことも周知の事実である

普通、熱硬化型にしても光硬化型にしても、不飽和ポリエステル系の樹脂は硬化時に7~12%の体積収縮を起こすことが知られており大きな欠点 15の1つとされている。これは高分子鎖の架橋反応による自由体積の減少に起因すると考えられており、これまでこの欠点を解決するため多くの試みがなされているが、いずれも満足するものは見当らない。 20

例えば、長鎖の飽和ポリマーを高分子結合剤として配合する試み(特公昭52-7468号公報など)があるが、実際には硬化時の体積収縮の低減にはかなりの量の高分子化合物を配合させる必要があり、架橋単量体との相溶性及び液状樹脂の粘度な 25 ど問題となる点が多く真に実用的ではない。

また、特開昭51-58102号公報には、印刷版用 液状感光硬化樹脂組成物として、多価アルコール による分岐状不飽和ポリエステルを70~92%用い る試みが提案されている。

しかしながら、一般に液状感光性樹脂の操作性を考えた場合、不飽和ポリエステルが樹脂全体の70~92%を占めると感光性樹脂そのもの 3 流動性が乏しくなり、塗布等の操作時に加温等の特殊な工夫が必要である。更にまた分岐構造を得るため 35 多価アルコールのうち 3 価以上のアルコールを10~70モル%使用しているが、これは不飽和ポリエステル合成反応中にゲル化を併発し易く、低温下で非常に長時間反応させるかあるいは 2 段反応または触媒などの工夫が必要となり実際の製造上実 40 用性に乏しい。

本発明者らは、一般によく用いられる不飽和ポリエステル含量(40~80重量%)の液状樹脂組成物において、硬化時の体積収縮を低減する観点か

4

ら鋭意検討を続けた結果本発明に到達した。 すなわち、本発明は下記(A)と(B)とからなる組成 物と(C)とからなる硬化性樹脂組成物である。

- (A) 下記(1)~(4)の組成のポリカルボン酸とグリコールとから得られる不飽和ポリエステル40~80 重量%
 - (1) 少くとも3個のカルボキシル基またはその 反応性誘導体基を有する環状ポリカルボン 磁
 - (2) エチレン性不飽和基含有ジカルボン酸、
 - (3) 少くとも2個のカルボキシル基またはその 反応性誘導体基を有する嵩高い脂環族ジカル ボン酸の少くとも1種、
 - (4) 炭素原子数50以下の分岐状の脂肪族鎖及 び/または脂環族鎖を有する嵩高いグリコー ルの少くとも1種;
- (B) 該不飽和ポリエステルと相溶性を有するエチレン性不飽和基含有単量体20~60重量%;
- (C) 重合開始剤
- 20 本発明の特徴を挙げれば以下の通りである。
 - イ 上記(A)—(1)の環状ポリカルボン酸は、不飽和 ポリエステル合成時の酸価の制御を容易にし、 かつ得られた不飽和ポリエステル樹脂の希アル カリ水溶液への溶解性並びに親和性を維持する 点において効果大である。
 - ロ (A)—(2)のエチレン性不飽和基含有カルボン酸 は該不飽和ポリエステルの不飽和基導入の役割 を果している。
- ハ (A)—(3)の嵩高い脂環族ジカルボン酸は、本発 30 明の目的である硬化時の体積収縮低減に極めて 大きな効果を発現する成分で、シクロヘキサン 環、シクロヘキセン環、またはピシクロ環を有 する脂環族ジカルボン酸が望ましい。
 - ニ (A)—(4)の炭素原子数50以下の嵩高いグリコールは、本発明の目的である硬化収縮低減の目的に大きな効果を発現する成分で、脂肪族鎖グリコールでは分岐状であり、脂環族鎖グリコールでは少くとも1つのシクロヘキサン環を含み炭素原子数16以上で、分岐状脂肪族鎖との組合せて機造であればより望ましい。
 - 上記の酸及びグリコールのうち、とくにグリコール成分については、単独で用いるよりもいくつかを組合せて併用することにより本発明の目的である硬化収縮低減の効果がより顕著となり、かつ

耐湿性、耐薬品性、可撓性等の諸特性向上も図る ことが出来る。

ホ (B)のエチレン性不飽和基含有単量体は、一般 に云う「架橋モノマー」であり、IAIの不飽和ポ リエステルとの架橋反応により三次元構造とな 5 り硬化物を与える。不飽和ポリエステルとの相 溶性がよい点が必須条件で、相溶性が不足して いる場合、架橋後に硬化物の相分離、クラック 等が発生し、使用に耐えない。

へ (CIの重合開始剤としては、熱重合開始剤及び 10 ることが出来る: 光重合開始剤(所謂増感剤)も含まれる。

本発明の硬化性樹脂組成物は、熱硬化も光硬化 も可能であつていずれの硬化手段を採つても前述 した通りの低収縮性の優れた硬化物が得られるも のである。

とくに、光硬化の場合にはその利点が大いに生 かせ、例えば硬化時間の短縮、作業性の改善、成 型時の熱的歪(反り)あるいは着色(黄変)の防 止を図ることが出来る。

ち、「少くとも3個のカルボキシル基またはその 反応性誘導体基を有する環状ポリカルボン酸」の 具体的な例として次のものを挙げることが出来

酸、ピロメリツト酸、2,4,5-トルエントリ カルボン酸、1,3,5-トリメチル-2,4, 6-ベンゼントリカルボン酸、ベンゾフェノンテ トラカルボン酸、エチレンピストリメリツト酸、 ルポン酸、アンスラセントリカルボン酸、アンス ラセンテトラカルボン酸、トリフエニルメタント リカルボン酸及びこれらからの酸無水物。「エチ レン性不飽和基含有ジカルボン酸」の具体的な例 酸、メサコン酸、イタコン酸及びこれらの反応性 誘導体をあげることが出来る。「少くとも2個の カルボキシル基またはその反応性誘導体基を有す る嵩高い脂環族ジカルポン酸」の具体的な例とし ては次のものをあげることが出来る:

ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル 酸、ピシクロ〔2, 2, 1〕-5-ヘプテンー 2, 3-ジカルボン酸、ビシクロ〔2, 2, 2〕 **一5** 一オクテンー 2, 3 一ジカルポン酸、シクロ ヘキサンジカルボン酸、これらのメチル、エチル 等低級アルキル基置換体、2―メチル―ヘキセン -1-3, 4, 5-トリカルボン酸、及びこれら 多価カルボン酸の無水物。

「炭素原子数50以下の分岐状の脂肪族鎖、また は脂環族鎖を有する嵩高いグリコール」のうち、 「脂肪族鎖を有する嵩高いグリコール」としては、 低級アルキル置換基を有する分岐伏グリコールが 該当し、この具体的な例として次の市販品をあげ

ネオペンチルグリコール、2-メチル-2-n ープロピルー1, 3ープロパンジオール、1, 1, 3-トリメチルー1, 3-プロパンジオー ル、2, 2, 4-1 リメチル-1, 3-4 ンタン 15 ジオ…ル、2ーメチルー1, 5ーペンタンジオー ル、1, 1, 4, 4-テトラメチルブタンジオー ル、グリセリンモノアリルエーテル等。

また、「脂環族鎖を有する嵩高いグリコール」 としては、少くとも1つのシクロヘキサン環を有 本発明に用いる不飽和ポリエステル成分のう 20 するか、1つのシクロヘキサン環を有し、かつ分 岐状の脂肪族鎖と組合さつた構造を有するグリコ ールであり、その具体的な例として次のものをあ げることが出来る:

水紫化ピスフエノール-A、1, 4-シクロへ トリメシン酸、トリメリツト酸、ヘミメリツト 25 キサンジメタノール、水素化ビスフェノール—A のエチレンオキシド付加体(2~10モル)、水素 化ピスフエノールーAのプロピレンオキシド付加 体(2~10モル)。

本発明における「不飽和ポリエステルと相溶性 ナフタレントリカルボン酸、ナフタレンテトラカ 30 を有するエチレン性不飽和基含有単量体」は、不 飽和ポリエステルに対して希釈剤的作用を示しか つ少くともこの不飽和ポリエステルに付加重合可 能なエチレン性不飽和基を1個以上有するもので あつて、これにはメタクリル酸、メタクリル酸ク としては、マレイン酸、フマール酸、シトラコン 35 ロリド及びメタクリル酸エステル類、アクリル 酸、アクリル酸クロリド及びアクリル酸エステル 類、ビニルエステル類、メタクリルアミド類、ア クリルアミド類、ピニルエーテル類、スチレン及 びその誘導体、アリル化合物、N一ビニル化合物 40 などがある。

> メタクリル酸エステル類の具体例としては、次 のものをあげることが出来る:

メチルメタクリレート、エチルメタクリレー ト、nープロピルメタクリレート、イソプロピル

メタクリレート、nーブチルメタクリレート、イ ソプチルメタクリレート、sec--プチルメタクリ レート、セーブチルメタクリレート、シクロヘキ シルメタクリレート、ペンジルメタクリレート、 タクリレート、ラウリルメタクリレート、メトキ シエチルメタクリレート、エトキシエチルメタク リレート、プトキシエチルメタクリレート、メト キシポリエチレングリコールメタクリレート、ヒ ビルメタクリレート、ヒドロキシブチルメタクリ レート、ヒドロキシペンチルメタクリレート、ヒ ドロキシクロロプロピルメタクリレート、ポリブ ロピレングリコールメタクリレート、N, N-ジ アミノメタクリレート、グリシジルメタクリレー ト、テトラヒドロフルフリルメタクリレート、ク ロロエチルメタクリレート、ジプロムプロピルメ タクリレート、トリプロムフエニルメタクリレー ート、エポキシステアリルメタクリレート、トリ メチロールプロパンモノメタクリレート、ジエチ レングリコールモノメタグリレート、ペンタエリ スリトールモノメタクリレート、エチレングリコ ジメタクリレート、1、3-プチレングリコール ジメタクリレート、1,6一ヘキサングリコール ジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメ タクリレート、ポリプロピレングリコールジメタ 2, 2-ビスー(4-メタクリロキシエトキシフ エニル)プロパン、2,2-ピスー(4-メタク リロキシジエトキシフエニル)プロパン、トリメ チロールプロパントリメタクリレートなど。

のがあげられる:

メチルアクリレート、エチルアクリレート、n 一プロピルアクリレート、イソプロピルアクリレ ート、nープチルアクリレート、イソプチルアク ルアクリレート、シクロヘキシルアクリレート、 ヒドロキシラウリルアクリレート、ベンジルアク リレート、2-エチルヘキシルアクリレート、カ ルピトールアクリレート、メトキシエチルアクリ

レート、エトキシエチルアクリレート、プトキシ エチルアクリレート、メトキシポリエチレングリ コールアクリレート、ヒドロキシエチルアクリレ ート、ヒドロキシプロビルアクリレート、ヒドロ オクチルメタクリレート、2-エチルヘキシルメ 5 キシクロロプロピルアクリレート、ブチレングリ コールモノアクリレート、N, Nージメチルアミ ノエチルアクリレート、N, N-ジェチルアミノ エチルアクリレート、グリシジルアクリレート、 テトラヒドロフルフリルアクリレート、クロロエ ドロキシエチルメタクリレート、ヒドロキシプロ 10 チルアクリレート、ジブロムプロピルアクリレー ト、トリプロムフエニルアクリレート、アリルア クリレート、エポキシステアリルアクリレート、 ポリエチレングリコールジアクリレート、1,3 ープチレングリコールジアクリレート、1,4一 メチルアミノメタクリレート、N, N-ジエチル 15 ブチレングリコールジアクリレート、1, 6-へ キサングリコールジアクリレート、ネオペンチル グリコールジアクリレート、ジプロピレングリコ ールジアクリレート、ポリプロピレングリコール ジアクリレート、2,2-ピス-(4-アクリロ ト、アリルメタクリレート、オレイルメタクリレ 20 キシジエトキシフエニル) プロパン、2, 2-ビ スー(4ーアクリロキシプロピロキシフエニル) プロパン、トリメチロールプロパンジアクリレー ト、ペンタエリスリトールジアクリレート、トリ メチロールプロパントリアクリレート、ペンタエ ールジメタクリレート、ポリエチレングリコール 25 リスリトールトリアクリレート、トリアクリルホ ルマール、テトラメチロールメタンテトラアクリ レートなど。

ビニルエステル類としては、ビニルブチレー ト、ビニルトリメチルアセテート、ビニルカプロ クリレート、ジグリセリンジメタクリレート、30 エート、安息香酸ビニル、サリチル酸ビニル、コ ハク酸ジビニル、フタル酸ジビニルなどがあげら れる。

メタクリルアミド類としては例えば、メタクリ ルアミド、N-メチルメタクリルアミド、N-エ アクリル酸エステル類の具体例としては次のも 35 チルメタクリルアミド、N-アリールメタクリル アミド、NーヒドロキシエチルーNーメチルメタ クリルアミドなどが、アクリルアミド類としては たとえばアクリルアミド、N-t-ブチルアクリ ルアミド、N-t-オクチルアクリルアミド、N リレート、secーブチルアクリレート、tーブチ 40 ーメチロールアクリルアミド、Nーブトキシメチ ルアクリルアミド、N一イソプトキシメチルアク リルアミド、ダイアセトンアクリルアミドなどが 挙げられる。

ピニルエーテル類としてはたとえばアルキルビ

10

ニルエーテル型としてのヘキシルピニルエーテ ル、オクチルビニルエーテル、エチルヘキシルビ ニルエーテル、ピニルアリールエーテル型として のピニルフエニルエーテル、多価アルコールのポ リピニルエーテルなどがあげられる。

スチレン誘導体としては例えばオルト及び/ま たはパラ位にアルキル基、アルコキシ基、ハロゲ ン、カルボキシル基、アリル基などの置換基を有 するスチレン、ジビニルベンゼン等をあげること が出来る。

アリル化合物としては、ジカルボン酸のジアリ ルエステルが主たるもので、具体的な例として は、ジアリルフタレート、ジアリルイソフタレー ト、ジアリルテレフタレート、ジアリルヘキサヒ レート、ジアリルヘキサヒドロテレフタレートな どを、トリカルポン酸のトリアリルエステルとし ては、トリメリツト酸トリアリルなどをあげるこ とが出来る。

ドン、N-ビニルイミダゾール、N-ビニルオキ サゾリドン、Nービニルカルパゾールなどをあげ ることが出来る。

本発明における不飽和基含有単量体の使用量 は、不飽和ポリエステル樹脂100重量部に対して 25 通常20~60重量部、好ましくは30~50重量部とす るのがよい。使用量が多過ぎると硬化物の耐溶剤 性、耐薬品(酸、アルカリ)性、可撓性、性熱性 等の諸特性に低下がみられる。また、少な過ぎる と粘度調節が困難で塗布等の操作性が劣る。

本発明の樹脂組成物中に含ませることが出来る 「重合開始剤」には…般の熱硬化型の樹脂組成物 に用いられる開始剤及び光硬化型の樹脂組成物に 用いられる開始剤等が広く含まれる。

オキシド類、ケトンパーオキシド類、ジアルキル パーオキシド類、ジアシルパーオキシド類、パー オキシエステル類のような有機過酸化物やアゾ化 合物があげられる。

ルパーオキシド、ジーtーブチルパーオキシド、 メチルエチルケトンパーオキシド、クメンハイド ロバーオキシドなどを、アゾ化合物の具体的な例 としてアゾビスイソブチロニトリルなどをあげる ことが出来る。

また、光硬化用開始剤としては、上記の有機過 酸化物やアゾ化合物を使用出来るとともに所謂増 感剤としてのカルボニル化合物、有機硫黄化合 5 物、ハロゲン化合物、光運元性染料などが用いら れる。

カルボニル化合物の具体的な例としては、ベン ゾイン、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾイン エチルエーテル、ペンゾインイソプロピルエーテ 10 ル、ペンゾインイソプチルエーテル、ペンゾフェ ノン、アントラキノン、ベンジルジメチルケター ルなどを、有機硫黄化合物としてはジブチルスル フイド、ペンジルスルフイドなどを、ハロゲン化 物としては四塩化炭素などを、光還元性染料とし ドロフタレート、ジアリルヘキサヒドロイソフタ 15 てはエロシン、エリスロシン、メチレンブルーな どを、各々あげることが出来る。

本発明の樹脂組成物は熱もしくは光によつて硬 化できるものであるが、場合によつて電子線、放 射線のような電離性放射線を照射して硬化させる N-ビニル化合物としては、N-ビニルピロリ 20 ことも可能であり、この場合は前述した重合開始 剤を組成物内にあえて含ませなくてもよい。

> 重合開始剤の使用量は、本発明の不飽和ポリエ ステル樹脂の総量に対して通常0.05~15重量部、 好ましくは0.1~5重量部とするのがよい。

また、このような重合開始剤とともに必要に応 じて重合促進剤を組成物中に含ませることが出来 る。これには従来公知のアミン類、アミノケトン 類、アミノ安息香酸エステル類、フオスフイン類 及び 2-メルカプトベンズイミダゾールの如きチ 30 オアルコール類が含まれる。

本発明の樹脂組成物に添加出来る重合禁止剤と しては、ハイドロキノン、pーメトキシフエノー ル、tープチルカテコール、ピロガロール、フエ ノチアジン、ナフチルアミン、ジフエニルアミ 熱硬化用開始剤としては、例えばハイドロパー 35 ン、N―ニトロソジフエニルアミン、p―トルイ ジンなどがあげられる。この使用量は、本発明の 不飽和ポリエステル樹脂の総量に対して通常 0.005~2重量部とすればよい。

本発明の硬化樹脂組成物には上述した各成分以 有機過酸化物の具体的な例としては、ベンゾイ 40 外に必要に応じて従来公知の充塡剤、チクソトロ ピック剤、可塑剤、脱泡剤及び着色剤などの添加 剤を配合することが出来る。充塡剤は不飽和ポリ エステル樹脂の総量に対して通常0.5~150重量 部、その他の添加剤は総量に対して通常0.05~10 11

重量部の範囲で用いることが出来る。

本発明の硬化樹脂組成物を硬化させるに当り、 この組成物が良好な成膜性を有しているため各種 の被塗物塗布したり、また適当な注型処理などを 施した後、加熱もしくは活性光線を照射するか、 5 を合成した。 場合によつては電離性放射線を照射すればよい。 最も望ましいのは、紫外線などの活性光線による 光硬化であり、これによれば硬化時間を短縮で き、かつ硬化物の反りや黄変防止効果が著しいな どの多くの利点がある。

本発明の硬化樹脂組成物は、上述の如く硬化時 の体積収縮が低減し良好な硬化物特性が得られる ことにより、電気絶縁材料の保護皮膜材、塗料、 接着剤、フオトレジスト材料、感光性樹脂版、デ イスプレイ、積層材など広範囲な用途に利用でき 15 るだけでなく、その他各種の硬化成形例えば繊維 加工、プラスチックやガラスの補強保護、金属表 面の保護などにも利用することが出来る。

以下に本発明を実施例により詳細かつ具体的に を意味し、「酸価」は、「試料1グラムを中和する のに要した水酸化カリウムのミリグラム数」であ る。

また、体積収縮率(%)は次式により算出し た。

体積収縮率=
$$\frac{A-B}{A}$$
×100(%)

但し、Aは、硬化物の密度 Bは、樹脂液の密度

実施例

フマール酸319部、無水トリメリツト酸192部、 4-メチルテトラヒドロ無水フタル酸210部、ジ エチレングリコール159部、ネオペンチルグリコ ール208部及び水素化ビスフエノール—Aのプロ ピレンオキシド付加体 (4モル) 491部をN2雰囲 気下100~130℃で0.5時間、次いで180~210℃で 3.5時間反応させて酸価127の不飽和ポリエステル

12

この不飽和ポリエステル65部、メタアクリルア ミド6部、ジアリルイソフタレート29部、ベンゾ インエチルエーテル1.0部、2-メルカプトベン ズイミダゾール0.045部及びN―ニトロソジフエ 10 ニルアミン0.018部を混合して光硬化性樹脂組成 物を得た(樹脂Aとする)。

樹脂Aにおいて、ジアリルイソフタレートを用 いる代りにジアリルヘキサヒドロフタレート29部 を用いる外全く同じようにして樹脂Bを得た。

同様に、常法により第1表に示した如く、樹脂 C及び樹脂「比較 1」を得た。

これら得られた樹脂を次のようにして光硬化さ

すなわち、水平に設置したガラス板上にネガフ 説明する。なお、実施例中の「部」は「重量部」 20 イルムを置き、その上に厚さ 9 ミクロンのポリエ チレンテレフタレートフイルムを密着して重ね、 更にその上に第1表の樹脂組成物を0.7歳の厚さ に塗布した。次いで、この樹脂の上に0.125㎜の ポリエチレンテレフタレートフイルムを重ね、ネ 25 ガフイルム面より60W紫外線螢光灯8本を組合せ た光源を用いて、5分間露光した。未露光部を希 アルカリ水溶液で洗浄除去した後乾燥した。得ら れた硬化物は充分硬くて強靱であった。

> 第1表の樹脂の硬化物及び樹脂液の密度を測定 30 し、体積収縮率を算出し第1表に示した。

本発明例の樹脂A、B及びCは比較1に比べ、 大幅に体積収縮率が低下している。

1 表

樹脂			A	В	С	比較1
不飽和ポ	酸	FA	5 5	555	55	5 5
リエステ	TIKA		20	2 0	20	20
ル	Me HHPA		25	25	2 5	-
(モル比)		PAn	_		_	25

	樹脂		A	В	С	比較1
	グリコ DEG ール NPG		30	30	40	90
			40	40	_	– .
	,	PD		–	20	-
		HPO-20	_	_	30	-
	HPO-40		20	20		
	酸価		127	127	125	120
樹脂 (重量部)	不飽和ル	ポリエステ	6 5	6 5	6 5	6 5
	DAiP		29	-	29	29
	DAHP		_	29	-	-
	メタアクリルアミド 粘度(ポイズ/30 ℃)		6	6	6	6
			190	197	205	210
体積収縮率	E(%)		5, 5	5.0	5.9	8.4

〔但し、本明細書中FA:フマール酸、 ーメチルヘキサヒドロ無水フタル酸、PAn:無 水フタル酸、DEG:ジエチレングリコール、 NPG: ネオペンチルグリコール、PD: 1, 5-ペンタンジオール、HPO-20:水素化ピスフェ HPO-40: 水素化ピスフエノールーAのプロピ レンオキシド4モル付加物、DAiP:ジアリルイ ソフタレート、DAHP:ジアリルヘキサヒドロ フタレート、

第1表のいずれの樹脂にも、ベンゾインエチル 30 エーテル1.0重量部、2一メルカプトペンズイミ ダゾール0.045重量部、N-ニトロソジフエニル アミン0.018重量部を含む。)

実施例 2

第2表に示した如く、フマール酸、無水トリメ TMA:無水トリメリツト酸、Me—HHPA:4 20 リツト酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、ジエチレ ングリコール及び水素化ピスフエノールーAのエ チレンオキシド付加体 (2モル)の仕込みモル比 が60:20:20:60:30である不飽和ポリエステル (酸価140) とフマール酸、無水トリメリツト酸及 ノール--Aのプロピレンオキシド2モル付加物、25 びジエチレングリコールの仕込みモル比が80: 20:90である不飽和ポリエステル(酸価150)と を、実施例1と同様に単法に従つて合成した。2 種の不飽和ポリエステルから各々第2表の組成の 樹脂D, E, 比較2、比較3を調製した。

> 得られた4種の樹脂を、実施例1と同様に紫外 線照射により硬化物を得た。いずれも充分な硬さ 及び強さを有していた。

硬化物及び樹脂液の密度から体積収縮率を算出 し、第2表に示した。.

第 2 裘

樹 脂				D	Ε	比較2	比較3
不飽和	不飽和 モル比 酸 FA			60		80	
ポリエ			TMA	20		20	
ステル	ステル HHPA			:	20	-	_
		グリコール	DEG	1	60	!	90
			HEO-20		30	-	_

	樹 脂			E	比較2	比較3
	酸価			140		50
樹脂	重量部 不飽和ポリエステル		65	54	54	42
	}	DAP	30	20	20	-
		メタアクリルアミド	5	6	6	8
		NKエステル4G	-	20	20	50
	粘度(ポ	イズ /30° C)	80	31	28	18
体積収	体積収縮率(%)			6.7	9.3	10.6
反りh(zm.)			4	7	17	15
レリー	レリーフのオチョコ (μ)			12	32	42

〔但し、本明細書中HHPA:ヘキサヒドロ無 水フタル酸、HEO-20:水素化ビスフエノール 15 体像 (レリーフ) であり、その上面は周辺 (縁) 一Aのエチレンオキシド2モル付加物、DAP: ジアリルフタレート、NKエステル4G:テトラエ チレングリコールジメタクリレート、第2表のい ずれの樹脂にも、ベンゾインエチルエーテル1.2 重量部、2-メルカプトベンズイミダゾール0.05 20 カスレ等が少く鮮明な印刷物が得られる。 重量部、N一ニトロソジフエニルアミン0.015重 量部を含む。〕

また、反りh(xxx) は第1図のように測定し、 レリーフのオチョコ 1 (μ) は第2 図のように測 定した。但し、図中1は硬化樹脂を示し、2は鋼 25 実施例 3 板を示す。

反りh(m)の試験片の作成及び測定は次のよ うに行つた。

すなわち、実施例1の露光処理において、樹脂 ション防止層及び接着層を有する0.3㎜の鋼板を 用いる外同様な処理を行つて、10cm四角の全面硬 化版を作つた。硬化物側を上にすると、凹状の反 りが生じているので、その深さh(xxx)を測定し、 た。反りは少い程良い。

また、レリーフのオチョコ 1(μ) は次のよう にして求めた。

すなわち、実施例1の露光処理において、5 mm の試験片と同様に0.3㎜の鋼板を用いて露光処理 を行つた。

得られた硬化物は、直径 5 km、高さ0.7kmの立 に比し中央部が凹型に低くなつており、その高低 差 1 (μ) をこの場合の「レリーフのオチョコ」 とした。結果は第2表に示した。このオチョコは 少い程良く、硬化物を印刷版として用いる場合に

第2表の結果から、本発明例の樹脂D及びE は、比較2及び比較3の樹脂に比し、体積収縮 率、反り、オチョコのいずれも優れた結果であ

常法に従つて、第3表の仕込みモル比の不飽和 ポリエステル4種を合成し、各々の不飽和ポリエ ステル76部、メタアクリルアミド4部、ジアリル フタレート20部、ベンゾインメチルエーテル0.7 の上に重ねる0.125㎜のフイルムの代りにハレー 30 部、2一メルカプトペンズイミダゾール0.04部及 びp-メトキシフエノール0.01部とからなる樹脂 F, G, H及び比較 4 を得た。

これらの樹脂を露光するに際し、60W紫外線螢 光灯を用いる代りに2KW高圧水銀灯を用いる外 この場合の(反り)とした。結果は第2表に示し 35 は実施例1と同様に露光し各々の硬化物を得た。 これらの硬化物はいずれも充分な硬度と強靱さを 有していた。

得られた硬化物と樹脂液の密度から体積収縮率 を算出し、第3表に示した。本発明例の樹脂F, φの図板を有するネガフイルムを用い、上の反り ∉0 G, Hのいずれも比較例の樹脂(比較 4) より低 い体積収縮率である。

18

第	3	表

	樹	脂		F	G	H	比較4
不飽和	モル比	酸	FA	50	50	50	50
ポリエ			TMA	15	15	15	15
ステル			Me—NA	3 5	35	35	-
			PAn	_	-	-	35
		グリコ	MPPD	90		_	_
		ール	TMPD	_	90		_
			HEO-40	_	_	90	_
			EG	_	_	_	90
	酸価			130	132	129	131
樹脂粘度(ポイズ/50°C)		80	77	85	7 5		
硬化物硬度(ショアD)		76	77	74	80		
体積収料	率(%)			5, 9	5,7	4.7	8, 1

但し、本明細書中Me-NA:無水メチルハイ ミック酸(日立化成)、MPPD: 2-メチル-2 ーnープロピルー1, 3ープロパンジオール、20 モノマーに溶解し、各々樹脂分が70及び45重量% · TMPD: I, 1, 3ートリメチルー1, 3ープ ロバンジオール、HEO-40: 水素化ピスフェノ ールーAのエチレンオキシド4モル付加物、 EG:エチレングリコール、第3表のいずれの樹 脂にも、ベンゾインメチルエーテル0.7部、2一 25 で3時間、150℃で2時間加熱することにより、 メルカプトペンズイミダゾール0.04部及びp―メ トキシフエノール0.01部を含む。

実施例 4

第4表の組成(仕込モル比)の酸及びグリコー ルを反応成分とし、N₂雰囲気下100~130℃で約 30 た。 1時間、150~220℃で約7時間反応させて、第4

表に示した酸価の不飽和ポリエステルを合格し た。次いで、この不飽和ポリエステルをスチレン の溶液に調製すると共に禁止剤としてハイドロキ ノン0.025重量部を添加混合して、第4表に示し た6種類の不飽和ポリエステル樹脂を得た。

これらの樹脂をガラス製仕切板の中で60~75℃ 充分な硬さを有する硬化試験片を得た。この硬化 物と各々の樹脂液の密度から体積収縮率を算出し 第4表に示した。本発明例の樹脂 J ~ Mは比較 4 及び比較5に比べ極めて低い体積収縮率であつ

表

20

	樹	脂		J	K	L	M	比較4	比較5	
不飽和	モル比	酸	FA	5	50 50 50		50		0	
ポリエ]	Ме — ННРА	5	0	_		_		
ステル		İ	Me-NA	-	_	50		_		
ł		ļ	PAn	-	- -		-		0	
ĺ		グリコ	DEG	23		_		- 33		3
ļ		ール	PG	_		23		30		
		}	PD	2	0	20		4	0	
			NPG	2	0	20		· -	_	
			HPO-40	4	.0	<u> </u>		-		
			HEO-80	_		40		40 —		_
酸価		4	1	2	7	3	3			
樹脂	不飽和ポリエステル(%)		70	45	70	45	70	45		
	スチレン	/(%)		30	55	30	55	30	55	
	<u> </u>									

HEO-80: 水素化ピスフェノールーAのエチレ ンオキシド付加物 (8モル)、第4表のいずれの 樹脂もハイドロキノン0.025部及びペンゾイルバ ーオキシド0.5部を含む。

体積収縮率(%)

図面の簡単な説明

図面は本発明の効果を測定する方法を示すもの

但し、本明細書中PG:プロピレングリコール、20 である。第1図は反りh(xx) の測定法を示す図 であり、第2図はレリーフのオチョコ1(μ)の 測定法を示す図である。

6.5 7.3 6.1 6.8 8.8 11.2

図中、1は硬化樹脂を、2は鋼板を示す。また hはそりの深さ、lはオチョコの程度を示す。

25

